ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

EMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTI		(11)	Numéro de publication internationale:	WO 96/30000 3 octobre 1996 (03.10.96)
EMANDE INTERPOLEMENT 1 1 1 1 1 1 1 1 1	A1	(43	Date de publication internation	
A61K 9/70 PCT/FR	196/004	1	(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, A'	Z, BB, BG, BR, BY, CA, FI, GB, GE, HU, IS, JP, S, LT, LU, LV, MD, MG,
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR (22) Date de dépôt international: 29 mars 1996 ((29.03.9) 6)	KE, KG, KP, KR, MX, NO, NZ, P MK, MN, MW, MX, NO, NZ, P SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA ARIPO (KE, LS, MW, SD, SZ, U ARIPO (KE, LS, MW, RU, TJ, T	PL, PT, RO, RU, SB, SE, LUG, US, UZ, VN, brevet UG), brevet européen (AM, TM), brevet européen (AT, TM), européen (AT, TM)
(30) Données relatives à la priorité: 95/03776 30 mars 1995 (30.03.95)	: SAN	FR NOFI	BE, CH, DE, DK, LOAPI (BF, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, NL, PT, TG, TG)	BJ, CF, CG, CI, CM, GA,
(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): [FR/FR]; 32-34, rue Marbeuf, F-75008 Paris (FI	7A7 H	Henry	Publiée Avec rapport de recherche inter	rnationale. Evu pour la modification de
(72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): SAUN [FR/FR]; 13, rue de Metz, F-34000 Montp ILLEL, Brigitte [FR/FR]; Les Collines d'Estan René-Clair, F-34000 Montpellier (FR). (74) Mandataire: LE GUEN, Gérard; Cabinet Lavo (74) Mandataire: LE GUEN, Gérard; Cabinet Lavo	oix. 2,	-,	revendications, sera repues.	i de teues many
(74) Mandataire: LE GUEN, Gérard; Caullet 294 (d'Estienne-d'Orves, F-75441 Paris Cédex 09 (
(54) Title: PHARMACEUTICAL COMPOSITION				

- (54) Title: PHARMACEUTICAL COMPOSITION FOR TRANSDERMIC DELIVERY
- (54) Titre: COMPOSITION PHARMACEUTIQUE FILMOGENE POUR ADMINISTRATION TRANSDERMIQUE

A pharmaceutical composition for transdermal delivery including (a) optionally a polymeric release matrix capable of forming a flexible film when dried, said matrix being selected from cellulose polymers or copolymers and vinylpyrrolidone/vinyl acetate copolymers, (57) Abstract nexible nim when oned, said mains being selected from cellulose polymers or copolymers and vinylpyrrollulose vinyl acceptable non-aqueous (b) an active principle, (c) a transcutaneous absorption promoter for the active principle, and (d) a physiologically acceptable non-aqueous solutions appears and suickly associated and the transcutaneous absorption promoter and suickly associated and the transcutaneous absorption and suickly associated and suickly associ (b) an active principle, (c) a transcutaneous absorption promoter for the active principle, and (d) a physiologically acceptable non-aqueous solvent capable of dissolving the release matrix, the active principle and the transcutaneous absorption promoter, and quickly removing same by evaporation on contact with the skin.

L'invention a pour objet une composition pharmaceutique pour administration transdermique caractérisée en ce qu'elle comprend L'invention a pour objet une composition pharmaceutique pour administration transdermique caracterisée en ce qu'elle comprend

(a) éventuellement une matrice polymérique de relargage capable de former un film souple après séchage, choisie parmi des polymères ou copolymères cellulosiques ou des copolymères vinylpyrrolidone/acétate de vinyle, (b) un principe actif, (c) un promoteur d'absorption ou copolymères cellulosiques ou des copolymères vinylpyrrolidone/acétate de vinyle, (b) un principe actif, (d) un column de relargage la capable de discoudre la matrice de relargage. ou copolymeres cenuiosiques ou des copolymeres vinyipyrrondone/acetate de vinyie, (b) un principe actif, (c) un promoteur d'absontine transcutanée du principe actif, (d) un solvant non aqueux physiologiquement acceptable capable de dissoudre la matrice de relargage, le principe actif et le promoteur d'absorption transcutanée ainsi que de l'éliminer rapidement par évaporation au contact de la peau.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Arménie	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
AT	Autriche	GE	Géorgie	MX	Mexique
AU	Australic	GN	Guinée	NE	Niger
BB	Barbade	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BE	Belgique	HU	Hongrie	NO	Norvège
BF	Burkina Faso	IE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BG	Bulgarie	IT	Italie	PL	Pologne
BJ	Bénin	JР	Japon	PT	Portugal
BR	Boésil	KE	Kenya	RO	Roumanie
BY	Bélanus	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CA	Canada	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CF CF	République centrafricaine		de Corée	SE	Suède
CG	Congo	KR	République de Corée	SG	Singapour
CH	Suisse	KZ	Kazakhstan	SI	Slovénie
a	Côte d'Ivoire	ü	Liechtenstein	SK	Slovaquie
CM	Carneroun	LK	Sri Lanka	SN	Sénégal
CN	Chine	LR	Libéria	SZ	Swaziland
CS	Tchécoslovaquie	LT	Lituanie	TD	Tchad
CZ	•	LU	Luxembourg	TG	Togo
	République tchèque	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DE	Allemagne Danemark	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
DK		MD	République de Moldova	UA	Ukraine
EE	Estonie	MG	Madagascar	UG	Ouganda
ES	Espagne	ML	Mali	US	Etats-Unis d'Amérique
FT	Finlande	MN	Mongolie	UZ	Ouzhekistan
FR	France		_	VN	Viet Nam
GA	Gabon	MR	Mauritanie	AIA	A IET LAND

COMPOSITION PHARMACEUTIQUE FILMOGENE POUR ADMINISTRATION TRANSDERMIQUE

La présente invention se rapporte, d'une manière générale, à une nouvelle composition pharmaceutique pour administration transdermique.

Plus précisément, l'invention concerne une composition pharmaceutique pour administration transdermique, capable de former un film souple après séchage sur la peau ainsi qu'une matrice utilisable dans une telle composition pharmaceutique.

L'administration transdermique de principes actifs médicamenteux représente une technique séduisante, car non invasive, douée d'avantages certains tels qu'absence d'effets secondaires gastro-intestinaux ou d'altérations de la substance active par les enzymes hépatiques.

Pour être efficace, cette technique doit toutefois permettre une pénétration transcutanée du médicament sur une période prolongée et de manière suffisante pour atteindre des taux plasmatiques compatibles avec un traitement thérapeutique.

L'estradiol, ainsi que d'autres hormones, est une substance résorbable au travers de la peau moyennant une formulation adaptée.

Comme de faibles doses, de l'ordre de 50 à 120 pg/ml de plasma sont nécessaires pour une efficacité clinique par exemple pour le traitement de déficiences en oestrogènes, l'estradiol représente un principe actif de choix pour une application transdermique.

A ce jour, divers systèmes ou dispositifs pour ce type d'administration ont été proposés qui permettent d'introduire, dans le flux sanguin, des doses contrôlées de substances médicamenteuses en général et d'estradiol en particulier.

On connaît par exemple le dispositif d'administration transdermique appelé communément "patch" constitué d'un réservoir formé de matériaux plastiques synthétiques contenant le principe actif. Ce réservoir peut être recouvert, sur sa face en contact avec la peau, par une membrane microporeuse dont la perméabilité à la substance active régule sa diffusion et par conséquent son dosage.

En dépit des réelles possibilités offertes par ce dispositif, en particulier pour une application à l'estradiol, on peut lui préférer d'autres systèmes. En effet il est connu que le patch peut se décoller de la peau et, par ailleurs, présenter un aspect souvent inesthétique.

Des gels contenant l'estradiol ont également été proposés. Toutefois, cette forme pharmaceutique peut présenter certains inconvénients à l'usage, généralement un

toucher collant désagréable p ur le patient de même qu'une maîtrise difficile de la dose de principe actif administrée et un contrôle délicat de la surface de r couvrement.

D'autres systèmes ont également été rapportés qui aident à l'administration transdermique de principes médicamenteux .

A ce titre, on peut citer des compositions pulvérisables comportant notamment des polymères capables de former un film au contact de la peau et de relarguer le principe actif pour une administration transcutanée. Des compositions de ce type, décrites par exemple dans le brevet EP 0319555, comprennent un principe actif, une matrice polymérique formant un film souple après séchage, un solvant contrôlant le relargage de la substance active à savoir un sorbitane macrogollaurate, une paraffine, un diglycéride ou triglycéride d'acide gras à chaîne moyenne ou le carbonate de propylène ainsi qu'un solvant, pour la matrice, capable de s'évaporer sur la peau et enfin un agent propulseur permettant de pulvériser cette composition renfermée dans un dispositif approprié.

Une matrice constituée d'éthylcellulose y est cependant déconseillée en raison de sa tendance à obturer le système de pulvérisation.

Dans le cadre de la présente invention, on a expérimenté une composition putvérisable, selon le brevet EP cité ci-dessus, renfermant 2% d'estradiol comme principe actif.

A la suite de tests pratiqués sur la peau de rat nu, on n'a enregistré cependant qu'un flux d'estradiol de l'ordre de 0,03 µg. h-1. cm-2 à l'équilibre ce qui laisse présager des performances et une efficacité assez limitées lorsqu'il s'agira d'appliquer ces compositions sur une surface cutanée réduite en vue d'un traitement thérapeutique.

En outre, des compositions telles que proposées par le susdit brevet, caractérisées par la présence d'un gaz propulseur par exemple un hydrocarbure halogéné, sont de plus en plus controversées suite aux risques potentiels qu'elles sont susceptibles de provoquer pour l'environnement.

Au surplus, les compositions du brevet EP 0319555, par la présence de dérivés polyméthacryliques, dégagent une odeur caractéristique assez désagréable pour le patient ou son entourage.

D'autres compositions pharmaceutiques pour administration topique contenant un principe actif, un solvant et divers autres ingrédients sont également connues.

A titre d'exemple, on peut citer le brevet EP 55396 qui décrit des compositions antimycotiques formées :

- de 2 à 10% d'un agent d'étalement tel que le myristate d'isopropyle ou le palmitate d'un éther de cellulose d'isopropyle
- de 1 à 8% d'un agent de solubilisation
- de 0,05 à 1% d'un principe actif
- et d'un solvant tel que l'isopropanol

Toutefois, ces compositions si elles peuvent être utilisées pour des applications topiques dermatologiques se révèlent totalement inadaptées pour une application par pulvérisation même après ajout de 10 à 40% d'un gaz propulseur comme recommandé, car elles apparaissent trop visqueuses et susceptibles d'amener divers inconvénients tels que bouchage du dispositif de pulvérisation.

On peut également citer le brevet EP 319964 décrivant des compositions antifongiques capables de former un film comprenant :

- · de 0,1 à 1,5% de toinaphtalate de 10 à 20% d'un copolymère méthacrylate de diméthylaminoéthyle / méthacrylate
- de 0,5 à 10% d'un ester d'acide gras
- un solvant de type alcool et éventuellement de 0,1 à 5% d'un dérivé cellulosique.

Cette composition ne semble pas non plus adaptée pour une pulvérisation. En outre, comme déjà évoqué précédemment, la présence de dérivés méthacryliques lui procure une odeur rédhibitoire.

Enfin, on peut signaler le brevet EP 289900 qui se rapporte à des compositions antibactériennes à usage topique comprenant :

- de 0,5 à 10% d'un principe actif antibactérien
- de 1 à 30% d'un polymère non hydrosoluble notamment l'éthylcellulose ou un copolymère de polyvinylpyrrolidone
- de 0,5 à 40% d'un plastifiant, généralement une huile essentielle, jouant également le rôle de promoteur d'absorption transcutanée
- · de 50 à 95% d'un solvant tel que l'éthanol

Comme on le sait, les huiles essentielles sont constituées en grande majorité de dérivés terpéniqu s.

Dans le cadre de l'invention, on a expérimenté, une composition analogue à celle décrite dans ce br vet, contenant n tamment l'estradiol comm principe actif et le timonène, qui est un terpène, comme promoteur d'absorption transdermique. Toutefois, une telle composition n'a fourni que de très faibles flux de diffusion transcutanée de ce principe actif.

La recherche d'une composition permettant la diffusion transdermique de principes actifs médicamenteux, notamment l'estradiol, à partir d'une surface de recouvrement faible et à des taux compatibles avec un traitement thérapeutique tout en étant exempte des inconvénients rapportés précédemment reste d'un intérêt majeur.

Or, il a été découvert, de manière surprenante selon l'invention, qu'il est possible de fournir des compositions pharmaceutiques pour l'administration transdermique d'estradiol ou d'autres substances médicamenteuses, à partir d'un film formé au niveau de la peau, compositions dépourvues des inconvénients cités ci-dessus mais capables, à partir d'une zone de recouvrement réduite et contrôlable, de délivrer le principe actif dans le flux sanguin de façon régulière, continue et à des taux plasmatiques atteignant targement des seuils thérapeutiques.

Ainsi, l'invention a pour objet principal une composition pharmaceutique pour administration transdermique comprenant :

- 1) éventuellement une matrice polymérique de relargage capable de former un film souple après séchage
- 2) un principe actif
- 3) un promoteur d'absorption transcutanée du principe actif
- 4) un solvant non aqueux physiologiquement acceptable capable de dissoudre la matrice de relargage, le principe actif et le promoteur d'absorption transcutanée ainsi que de s'éliminer rapidement par évaporation au contact de la peau.

Dans le présent contexte, aussi bien dans la description que dans les revendications, on entend par "principe actif" soit une substance médicamenteuse destinée, après administration, à provoquer une réponse préventive ou thérapeutique, soit une association de deux ou plusieurs substances de ce type.

La matrice polymérique est généralement choisie parmi des substances polymériques ou copolymériques capables à la fois de former un film souple après évaporation du solvant et de relarguer le principe actif.

Généralement, cette matrice est présente à raison de 0% à 6% du poids de la composition selon l'invention par exemple de 4% à 6% par exemple 5%. Préférentiellement, on utilise de 1 à 5% en poids de matrice notamment 5%.

Le choix de cette matrice se portera principalem nt sur des substances polymériques ou copolymériques solubles dans le solvant physiologique de manière à former une solution homogène.

Parmi les polymères ou copolymères capables de répondre aux critères ci-dessus, on retient plus particulièrement des polymères ou copolymères cellulosiques notamment parce qu'ils présentent après séchage une résistance à l'abrasion et une stabilité mécanique appropriées. Pour cette raison, des matrices cellulosiques de ce type pourront être rincées à l'eau sans crainte de détérioration ou encore d'élimination

A titre d'exemple de tels polymères ou copolymères cellulosiques utilisables dans du principe actif. les compositions de l'invention, on peut citer l'éthylcellulose, l'acétate butyrate de cellulose, l'acétate propionate de cellulose ou une hydroxypropylméthylcellulose greffée ou non telle que l'hydroxypropylméthylcellulose acétate succinnate.

L'éthylcellulose représente toutefois le polymère cellulosique préféré et, en conséquence, la matrice polymérique de relargage de choix pour la formation d'un film souple au contact de la peau.

En outre, la matrice polymérique peut être constituée d'un copolymère vinylpyrrolidone / acétate de vinyle tel que le polyvinylpyrrolidone / acétate de vinyle dénommé par la suite PVP VA.

En conséquence, selon un autre de ses aspects, l'invention a pour objet une composition pharmaceutique pour administration transdermique comprenant :

- 1) une matrice polymérique de relargage capable de former un film souple après séchage, choisie parmi des polymères ou copolymères cellulosiques ou des copolymères vinylpyrrolidone / acétate de vinyle.
- 2) un principe actif, en particulier l'estradiol
- 3) un promoteur d'absorption transcutanée du principe actif
- 4) un solvant non aqueux physiologiquement acceptable capable de dissoudre la matrice de relargage, le principe actif et le promoteur d'absorption transcutanée ainsi que de s'éliminer rapidement par évaporation au contact de la peau.

Le principe actif, quant à lui, sera choisi parmi des substances médicamenteuses solubles dans le solvant physiologiquement acceptable et capables de franchir de manière continue l'épiderme et le derme avec un flux suffisant pour donner une concentration sanguine thérapeutiquement efficace à partir d'une zone cutanée de dimension réduite mais suffisante.

De telles substances seront sélectionnées parmi les principes actifs qui montrent une demi-vie biologique relativement courte et un effet physiologique important à des taux plasmatiques faibles.

Outre l'estradiol, qui constitue un principe actif préféré selon l'invention, on peut citer différentes substances médicamenteuses qui pourront être incorporées avantageusement dans des compositions selon l'invention. Ces substances peuvent être choisies parmi les groupes suivants :

- un bronchodilatateur tel que le cromoglycate sodique, le salbutamol ou la théophylline
- un diurétique tel que le furosémide ou l'hydrochlorothiazide
- un agent antibactérien tel qu'une pénicilline, une céphalosporine, la tétracycline, l'oxytétracycline, la chlortétracycline ou le chloramphénicol
- · un agent antiacnéique tel que l'érythromycine
- un sédatif ou tranquillisant tel que le pentobarbital ou son sel sodique, le secobarbital ou son sel sodique ou la codéine
- * un psychostimulant tel que le 3-(2-aminopropyl)-indole acétate ou le 3-(2-aminobutyl)-indole acétate
- un anxiolytique tel que le diazépam, le chlordiazepoxide, la réserpine, la chlorpromazine ou le thiopropazate
- une hormone telle qu'un adrénocorticostéroïde par exemple la 6-méthylprednisolone
- un stéroïde androgénique par exemple la testostérone ou la méthyltestostérone
- un stéroïde oestrogénique par exemple l'estrone ou l'éthinyl estradiol
- un stéroïde progestatif par exemple la progesterone, la 17-α-hydroxyprogesterone, la medroxyprogesterone ou son acétate, la 19-norprogesterone, la norethindrone, la norethindrone acétate, la demegestrone ou le nomegestrol acétate
- une hormone thyroidienne telle que la thyroxine
- un antipyrétique tel que l'acide acétylsalicylique, le salicylamide, le salicylate sodique ou le salicylate de méthyle
- * un analgésique narcotique telle que la morphine ou un analgésique majeur
- un hypoglycémiant par exemple une sulfonyl-urée telle que le glypizide, le glyburique, le chlorpropamide ou l'insuline
- · un antispasmodique tel que l'atropine ou le bromure de méthscopolamine
- un antitabagique tel que la lobéline ou la nicotine
- un antimalarique tel qu'une 4-aminoquinoléine ou une 9-aminoquinoléine
- un beta-bioquant t I que le metoproloi

- un agent antiarthritique tel que le sulindac
- un agent anti-inflammatoire non stéroïdien tel que l'ibuprofène ou le naproxène
- un agent antiostéoporotique tel que l'étidronate, le tiludronate ou leurs sels sodiques
- un agent de blanchiment cutané tel que l'acide ascorbique
- un vasodilatateur tel que le dipyridamole, la trinitrine ou le dinitrate d'isosorbide
- un antihypertenseur tel que le propranolol, la prazosine, le diltiazem ou la clonidine
- un antiparkinsonien tel que la méthyldopa ou la sélégiline
- un antimigraineux tel que la dihydroergotamine
- un antiulcéreux tel que la cimétidine . .
- un anticancéreux tel que le tamoxifène
- un apport nutritionnel tel que vitamines, acides aminés essentiels ou acides gras essentiels.

Ces principes actifs médicamenteux, comprenant l'estradiol, seront incorporés dans les compositions de l'invention à raison, notamment de 0,1% à 20% du poids de ces compositions étant entendu que chaque principe actif sera introduit à des concentrations individualisées et connues de l'état de la technique pour une administration transdermique ou adaptées à cette voie d'administration.

Par exemple, l'estradiol peut figurer dans les compositions de l'invention à raison de 0,5% à 6% du poids de cette composition notamment de 0,5% à 4%, de préférence de 1% à 2%.

Comme mentionné ci-dessus, les compositions de l'invention peuvent éventuellement contenir un principe actif formé d'une association de plusieurs substances médicamenteuses sélectionnées parmi les groupes énumérés précédemment.

A titre d'exemple, on peut citer une association estro-progestative pour le traitement de symptômes de la ménopause constituée d'un stéroïde cestrogénique tel que l'estradiol et d'un stéroïde progestatif tel que l'acétate de noréthindrone ou encore, une association contraceptive telle que levonorgestrel / estradiol.

De manière à atteindre une concentration sanguine efficace en principe actif sans pour autant recouvrir une surface de peau trop importante, on associe à la matrice polymérique et au principe actif, un promoteur d'absorption transcutanée. Ce dernier entre dans les compositions de l'invention avantageusement à raison de 15% à 30% du poids de cette composition, de préférence de 15% à 25% par exemple 20%.

Ce promoteur d'absorption est choisi de telle manière qu'il puisse amener des flux transdermiques importants pour atteindr 1 s concentrations plasmatiques souhaitées

moyennant un rec uvr ment cutané acceptable, c'est-à-dir inférieur à 150 cm² mais de pr 1 rence compris entre 10 et 40 cm² par ex mple 30 cm².

Le promoteur d'absorption transcutané en question, pour être efficace, doit être capable de désorganiser de façon transitoire la barrière cutanée de manière à augmenter la perméabilité de la peau sans l'irriter tout en favorisant la diffusion du principe actif choisi selon une cinétique et une concentration suffisantes pouvant être maintenues pendant un certain temps.

Ce promoteur d'absorption transcutané sera sélectionné parmi des substances solubles dans le solvant physiologique non aqueux capable de s'évaporer rapidement au contact de la peau.

Préférentiellement, on le choisira parmi les composés suivants qui présentent le degré de solubilité nécessaire dans le solvant physiologique en question et qui réunissent les meilleures qualités rapportées ci-dessus c'est-à-dire parmi :

- des esters d'acide gras aliphatiques, essentiellement des esters ayant au total de 10 à 30 atomes de carbone éventuellement substitués par un ou deux groupements hydroxyles, carboxyliques ou acyloxy en C₁-C₄ tel qu'acétoxy, ou éventuellement interrompus par une ou deux liaisons éthyléniques ou par un ou deux oxygènes éther
- des alcools gras aliphatiques, essentiellement des alcools en C₁₀-C₃₀ éventuellement substitués par un ou deux groupements hydroxyles, carboxyliques ou acyloxy en C₁-C₄ tel qu'acétoxy ou éventuellement interrompus par une ou deux liaisons éthyléniques ou par un ou deux oxygènes éther.

Des promoteurs d'absorption particulièrement préférés qui peuvent être sélectionnés parmi les esters d'acides gras aliphatiques et alcools gras aliphatiques mentionnés précédemment sont rapportés ci-dessous, à savoir :

a) des esters d'acides gras aliphatiques de formule générale :

dans laquelle R représente un groupement alkyle ou alcényle, linéaire ou ramifié, en C₂-C₁₇ éventuellement substitué par un groupement hydroxyle, carboxylique, ou acyloxy en C₁-C₄ et R₁ représente un groupement alkyle, linéaire ou ramifié, en C₃-C₈ éventuellement substitué par un ou deux groupements hydroxyles tel que par exemple un groupement isopropyle, 2-éthyl-hexyle, 1,2-dihydroxy-éthyle ou R₁ représente un groupement -CH₂-CH₂-O-(CH₂)₂-O-CH₂-CH₃, l'ester d'acide gras aliphatique comportant un minimum de 10 atomes de carbone et un maximum de 2 gr upements hydroxyles

b) des alcools gras aliphatiques de formule générale :

R2 - OH

II

dans laquelle R₂ représente un groupement alkyle en C₁₀-C₂₀.

A titre de composés particuliers ayant montré les meilleures potentialités pour promouvoir l'absorption transcutanée de principes actifs, notamment l'estradiol, on peut citer:

le 2-éthyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle (Composé 1)

le myristate d'isopropyle (Composé 2)

le myristate de l'éther monoéthylique du diéthylèneglycol (Composé 3)

le palmitate d'isopropyle (Composé 4)

le 2-octyldodécanol (Composé 5)

l'undécylénate de 2-éthyl-hexyle (Composé 6)

le succinate de 2-éthyl-hexyle (Composé 7)

le 12-hydroxy-stéarate de 2-éthyl-hexyle (Composé 8)

le 12-acétoxy-stéarate de 2-éthyl-hexyle (Composé 9)

l'isostéarate de glycérol (Composé 10)

le laurate d'hexyle (Composé 11) Le 2-éthyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle représente le promoteur d'absorption préféré notamment pour des compositions transdermiques selon l'invention dont le

Quant au solvant non aqueux physiologiquement acceptable, capable de dissoudre principe actif est l'estradiol. la matrice de relargage, le principe actif et le promoteur d'absorption transcutané, on le choisira parmi des composés de point d'ébullition relativement faible, à savoir inférieur à 100°C à pression atmosphérique, de façon qu'il puisse s'éliminer rapidement par évaporation au contact de la peau et aider de la même manière à la formation d'un film par séchage sans toutefois provoquer d'irritation locale.

De tels solvants physiologiquement acceptables sont généralement utilisés à raison de 44% à 84,9% du poids de la composition finale et peuvent être sélectionnés parmi des composés volatils tels que le dichlorométhane, l'éthanol, l'isopropanol ou l'acétate d'éthyle.

L'éthanol et l'isopropanol constituent des solvants de choix. Toutefois, l'éthanol représente un solvant préféré selon l'invention puisqu'il contribue avec efficacité à la formation de films particulièrement homogènes tout en s'évaporant rapidement au contact de la peau.

En conséquence, selon un de ses aspects particuliers, l'invention concerne une composition transd rmique comprenant :

- 1) de 0% à 6% d'une matrice polymérique de relargage capable de former un film souple après séchage, choisie en particulier parmi des polymères ou copolymères cellulosiques tel que l'éthylcellulose
- 2) de 0,1% à 20% d'un principe actif, en particulier de 1% à 2% d'estradiol
- 3) de 15% à 30% d'un promoteur d'absorption transcutanée du principe actif, en particulier de 15% à 25% d'un ester d'acide gras ou d'un alcool gras choisi parmi :

le 2-éthyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle

le myristate d'isopropyle

le myristate de l'éther monoéthylique du diéthylènegly∞l

le palmitate d'isopropyle

le 2-octyldodécanol

l'undécylénate de 2-éthyl-hexyle

le succinate de 2-éthyl-hexyle

le 12-hydroxystéarate de 2-éthyl-hexyle

le 12-acétoxystéarate de 2-éthyl-hexyle

l'isostéarate de glycérol

le laurate d'hexyle

4) de 44% à 84,9% d'un solvant non aqueux physiologiquement acceptable capable de dissoudre la matrice de relargage, le principe actif et le promoteur d'absorption transcutanée ainsi que de s'éliminer rapidement par évaporation au contact de la peau, en particulier l'éthanol ou l'isopropanol.

Les compositions selon l'invention pour administration transdermique peuvent être préparées, de manière classique, en mélangeant les divers constituants dans les proportions choisies.

Par exemple, on peut, sous agitation, dissoudre le promoteur d'absorption transcutané dans le solvant physiologique puis ajouter le principe actif et finalement la matrice de relargage.

L'ensemble des substances entrant dans les compositions de l'invention constituent des produits connus ou pouvant être préparés par des méthodes connues, certains de ces produits étant disponibles dans le commerce.

Les compositions transdermiques de l'invention ainsi obtenues peuvent être appliquées par tout moyen sur une zone cutanée prédéterminée par exemple sur une zone comprise entre 10 et 40 cm² par exemple 30 cm² notamment et de préférence par pulvérisation directe au moyen d'une pompe doseuse de type connu et commercialisé sans l'aide d'agent propulseur tel qu'un gaz comprimé ou liquéfié.

Bien que l'état de la technique affirme l'inverse, on a remarqué, de manière surprenante, qu'une matrice de relargage formée d'éthylcellulose ne provoque pas d'obstruction par collage à la sortie de l'embout de la tête pulvérisatrice, de sorte que les compositions de l'invention pourront être pulvérisées sans nécessité de gaz propulseur et sans crainte de détérioration du récipient pulvérisateur.

Si on le désire, on peut néanmoins administrer les compositions de l'invention par pulvérisation à partir d'un récipient muni d'une valve doseuse, contenant en surplus un gaz propulseur comprimé tel que l'azote ou le protoxyde d'azote, ou liquéfié tel que le

Selon un autre objet, l'invention concerne une matrice destinée à des compositions butane. pharmaceutiques pour administration transdermique comprenant :

- a) une matrice polymérique, pour le relargage d'un principe actif, capable de former un film souple après séchage.
- b) un promoteur d'absorption transcutanée d'un principe actif
- c) un solvant non aqueux physiologiquement acceptable capable de dissoudre la matrice de relargage et le promoteur d'absorption transcutanée ainsi que de s'éliminer rapidement par évaporation au contact de la peau.

La matrice polymérique sera sélectionnée parmi des substances polymériques ou copolymériques, en particulier parmi des polymères ou copolymères cellulosiques tels qu'explicités précédemment tandis que le promoteur d'absorption transcutanée figurera parmi des esters d'acide gras aliphatiques ou des alcools gras aliphatiques tels que décrits précédemment en particulier des esters de formule I ou alcools de formule II.

Quant au solvant non aqueux physiologiquement acceptable, il s'agit d'un composé de point d'ébullition inférieur à 100°C à pression atmosphérique tel que mentionné précédemment.

Ces différents composants de la matrice pour composition pharmaceutique transdermique seront répartis de telle manière qu'au sein de la composition pharmaceutique en question contenant le principe actif, la matrice de relargage représente de 0% à 6%, le promoteur d'absorption transcutanée représente de 15% à 30% et le solvant non aqueux physiologiquement acceptable représente de 44% à 84,9%, ces pourcentages étant exprimés en poids de la composition pharmaceutique

Ces matrices pour compositions transdermiques selon l'invention peuvent être finale. préparées, de manière classique, en mélangeant, dans les proportions choisies, les divers ingradients les constituant.

Les compositions filmogènes de l'invention ainsi que les matrices pour compositions transdermiques s lon l'invention présentent des avantages incontestables puisqu'elles sont capables de provoquer la diffusion transcutanée d'un principe actif, par exemple l'estradiol, de manière à produire des taux plasmatiques constants et contrôlés sur une période prolongée d'au moins 12 heures à partir d'une zone de recouvrement cutanée de l'ordre de 10 à 40 cm².

Les taux sanguins en principe actif ainsi foumis sont compatibles avec un traitement thérapeutique contrairement aux taux libérés par les compositions et matrices pour compositions transdermiques connues telles que celles décrites par exemple dans le brevet EP 0319555.

En outre, les compositions et matrices pour compositions transdermiques selon l'invention, tout en étant dépourvues de toute odeur désagréable, s'étalent en un film homogène sur la zone cutanée sélectionnée et, à cette fin, ne nécessite pas forcément l'intermédiaire d'agents gazeux propulseurs nocifs pour l'environnement.

Ces films sont suffisamment souples et résistants à l'abrasion pour éviter toute déténoration sur la peau d'un patient et présentent une meilleure tolérance que les dispositifs transdermiques connus puisqu'en raison de leur minceur et de l'absence de tout recouvrement les échanges gazeux et aqueux avec l'extérieur ne sont pas forcément perturbés.

Enfin, les compositions de l'invention, sous forme de film souple, procurent un meilleur confort pour le patient qu'un patch transdermique et, grâce à leur transparence, sont totalement invisibles.

Divers essais ont été effectués *in vitro* comme *in vivo* de manière à mettre en évidence les caractéristiques et particularités des compositions de l'invention.

I. Essais in vitro

A. Matrice: 5% d'éthylcellulose

Principe actif: estradiol

Le passage transcutané d'un principe actif incorporé dans un véhicule promoteur d'absorption peut être estimé quantitativement par la mesure du flux de ce principe actif susceptible de traverser la peau.

Les essais, impliquant des compositions de l'invention, ont été réalisés *in vitro* en cellules de diffusion de type Frantz qui permettent d'obtenir des conditions expérimentales très reproductibles facilitant les études comparatives.

Ces cellules de diffusion, qui possèdent un compartim nt récepteur d'un volume de 30 ml, sont spécialement élaborées dans le but de pouvoir tester des formulations de type "spray" à pulvériser sur une surface cutanée de 10 cm².

Dans le test pratiqué, selon la méthode préconisée dans Curr. Probl. Dermatol. 7, 58-68 (1978), on a donc étudié l'absorption percutanée d'estradiol traversant des biopsies de 10 cm² de peau dorsale de rat sans poils placées sur des cellules de diffusion en question.

A cet effet, on a appliqué, par pulvérisation, 50 µl d'une composition de l'invention contenant l'estradiol et on a dosé, après 8, 24 et 30 heures, ce principe actif dans le liquide récepteur en contact avec la face dermique de la peau.

La perméabilité de la peau au passage du principe actif étant parfois très différente d'un lot à l'autre d'animaux, les résultats obtenus sont essentiellement comparatifs à l'intérieur d'une même série d'études.

a) Composition à 2% d'estradiol

	% en poids	
Ethylcellulose	5%	
Estradiol	2%	
Promoteur d'absorption transcutanée	20%	
Ethanol	73%	

Dans une première série d'essais, effectués avec les Composés 1, 2, 5, 6, 8, 9 et 11, on a enregistré des flux d'estradiol variant de 0,115 à 0,330 μg. h⁻¹. cm⁻², dans une deuxième série avec les Composés 1, 2, 7 et 10, des flux allant de 0,121 à 0,290 μg. h⁻¹. cm⁻² et dans une troisième série avec les Composés 1, 3 et 4, des flux compris entre 0,159 et 0,280 μg. h⁻¹. cm⁻².

Ces résultats montrent que les flux engendrés par les Composés 2 à 11 sont comparables à ceux enregistrés avec le Composé 1 sans qu'aucune différence réellement significative n'ait été enregistrée.

Une série d'essais supplémentaires a été pratiquée avec une composition de l'invention de formulation suivante :

	% en poids
Ethylcellulose	5%
Estradiol	2%
Composé 1	W %
Ethanol	(93-W) %

On a enregistré les résultats rapportés ci-dessous :

Composé 1 (W %)	Flux (µg. h ⁻¹ . cm ⁻²)
0	0,198 ± 0,038
5	0,310 ± 0,032
10	0,460 ± 0,066
15	0,501 ± 0,122
20	0,603 ± 0,136

Ces résultats montrent que les flux de diffusion de l'estradiol augmentent proportionnellement à la concentration du promoteur au sein de la composition.

Toutefois, au delà de 20%, on n'enregistre plus d'augmentation caractéristique des flux transcutanés d'estradiol, ceux-ci restant néanmoins élevés comme le prouvent les résultats ci-dessous :

Composé 1 (W%)	Flux (µg. h ⁻¹ . cm ⁻²)
20	0,369 ± 0,058
30	0,197 ± 0,019

A titre comparatif, on à également effectué des tests à partir :

- solt d'une composition selon l'invention comprenant, en poids :

Ethylcellulose	5%
Estradiol	2%
Composé 1	20%
Ethanol	73%

- soit de compositions de l'état de la technique représentée par le brevet EP 0319555 (Compositions X et Y) comprenant, en poids :

Estradiol	2%
n-Butyl ester de l'acide	
polyméthacrylique	3,66%
Polyvinylpyrrolidone VA (PVP VA*)	
(solution éthanolique à 50%)	6.66%
Ethanol	11,66%
Sorbitan macrogollaurate	1,66%
Chlorur de m'thylène	74,36%

PVP VA: deux types de PVP VA ont été utilisés l'un à 30% de polyvinylpyrrolidone
 (PVP VA 335 ISP) dans la Composition X et l'autre à 70% de polyvinylpyrrolidone (PVP VA 735 ISP) dans la Composition Y

Les résultats obtenus ont été les suivants :

Compositions	Flux (µg. h ⁻¹ . cm ⁻²)
	0,295 ± 0,105
De l'invention	0,032 ± 0,01
Composition X	
Composition Y	$0,024 \pm 0,007$

Ces résultats montrent la nette supériorité des compositions de l'invention sur les compositions antérieures, les flux enregistrés étant 8 à 9 fois plus importants.

Un test supplémentaire, entrepris avec les Compositions X et Y putvérisées sur $10\,\mathrm{cm^2}$ d'aluminium puis mises en contact avec la peau après évaporation des solvants selon la technique décrite dans le brevet EP 0319555, cité ci-dessus, a mis en évidence des flux de diffusion transcutanée d'estradiol de $0,009\pm0,011$ et $0,002\pm0,003\,\mathrm{\mu g.h^{-1}.cm^{-2}}$ respectivement.

b) Compositions à 1% d'estradiol

Dans une autre série d'essais, on a pratiqué des tests analogues en vue de mettre en évidence la supériorité des compositions de l'invention sur des compositions transdermiques identiques dont on a remplacé le promoteur d'absorption transcutanée de manière à estimer les qualités des composés de formule 1.

A cet effet, on a utilisé des compositions répondant à la formulation suivante :

Ethylcellulose 5% en poids
Estradiol 1% en poids
Composé Z 20% en poids
Ethanol 74% en poids

le Composé Z étant soit un promoteur d'absorption transcutanée de formule I cidessus, soit un composé issu de l'état de la technique.

De même, on a pratiqué un test comparatif à partir d'un gel à l'estradiol (estradiol : 0,06%°; éthanol 95° : 40%°; CARBOPOL® : 1%°; triéthanolamine : 1%°; eau purifiée : q.s.p. 100%) commercialisé sous la marqu OESTROGEL®.

On a obtenu les résultats suivants :

1) Compositions pulvérisables

Composé Z	Flux (μg. h ⁻¹ . cm ⁻²)
Composé 1	0,116 ± 0,042
Ether monoéthylique	
du diéthylènegly∞l	
(TRANSCUTOL®)	$0,032 \pm 0,014$
Diméthylisosorbide	0,028 ± 0,021

2) Gei

	
OESTROGEL®	0.014 ± 0.003
DESTRUGEE	0,014 1 0,000

Ces résultats montrent que les flux de diffusion transcutanée d'estradiol par cm², générés par la composition de l'invention contenant le Composé 1, sont de loin supérieurs à ceux obtenus à partir de compositions pulvérisables dont on a remplacé ce Composé 1 puisque de 3 à 4 fois plus importants.

Dans le cas du gel, on observe que les flux de diffusion transcutanée du principe actif sont 7 à 8 fois plus faibles que ceux produits par la composition de l'invention.

Exprimés en surface réelle d'application, à savoir 30 cm² pour la composition de l'invention et 100 cm² pour le produit OESTROGEL®, ces résultats traduisent qu'une quantité deux fois plus importante de principe actif diffuse en 24 heures à partir de la composition de l'invention par rapport au gel puisque l'on a enregistré environ 40 µg pour le gel contre 80 µg pour la composition de l'invention.

D'autre part, des études expérimentales pratiquées avec des compositions filmogènes à 1% d'estradiol selon l'invention, lavées 8 heures après application, n'ont révélé aucune incidence sur la diffusion du principe actif même 30 heures après son application sur la peau.

De l'ensemble des résultats rapportés précédemment, on peut conclure que les compositions transdermiques de l'invention présentent une nette supériorité sur les autres compositions testées due notamment à la présence d'un promoteur d'absorption transcutanée du principe actif, capable de contribuer efficacement à la production de flux importants de diffusion transdermique de ce principe actif.

Ces flux transdermiques importants laissent présager une meilleure performance des compositions de l'invention par exemple pour générer, à partir d'une même zone d'application cutanée, des taux plasmatiques en principe médicamenteux mieux adaptés à la thérapeutique.

c) Compositions à 2%, 4% ou 6% d'estradiol

On a pratiqué des tests analogues à celui décrit au paragraphe I. A. ci-dessus en vue de montrer l'influence de la concentration en estradiol sur les flux transcutanés.

A cet effet, on a utilisé des compositions répondant à la formulation suivante :

et ellet, ell a elle	% en poids
Ethylcellulose	5%
Estradiol	Es%
Composé 1	20%
Ochmet	(75-Es)%

On a obtenu les résultats suivants :

Solvant

	Solvant : (75-Ea)%	Flux (µg. h ⁻¹ . cm ⁻²)
Estradiol (Es%)	Ethanol: 73%	0,369 ± 0,058
2	Ethanol / Isopropanol 30/70:71%	0,509 ± 0,050
4		0,769 ± 0,159
6	Isopropanol: 69%	U , 55 = 1

B. Matrice: 0%, 2%, 3%, 4%, 5% ou 6% d'éthylcellulose

Principe actif: estradiol

Des tests analogues à celui décrit au paragraphe I. A. ont été réalisés in vitro en cellules, de diffusion de type Frantz à partir d'une composition de l'invention de formulation suivante:

	% en poids
Ethylcellulose	Et%
Estradiol	2%
Composé 1	20%
Ethanol	(78-Et)%

On a enregistré les résultats rapportés ci-dessous :

Ethylcellulose (Et%)	Flux (µg. h ⁻¹ . cm ⁻²)
0	0,214 ± 0,032
2	0,362 ± 0,079
3	0,445 ± 0,099
4	0,354 ± 0,092
5	0,347 ± 0,095
6	0,397 ± 0,034

Ces résultats montrent que la concentration en éthylcellulose n'apporte que peu d'influence sur les flux d'estradiol à l'équilibre.

C. Matrice: 5% d'éthylcellulose

<u>Principes actifs</u>: estradiol, sélégiline, ibuprofène, clonidine, testostérone, acétate de norethindrone, acide acétylsalicylique

On a utilisé à cet effet un test in vitro en cellules de diffusion de type Frantz analogue à celui décrit précédemment pour l'estradiol (paragraphe I. A. ci-dessus).

L'ensemble des études quantitatives pratiquées a porté sur les principes actifs radiomarqués.

A cet effet, on a appliqué par pulvérisation 50µl d'une composition contenant 10µ Ci de principe actif radiomarqué sur 10cm² de peau et on a dosé après 7, 24 et 30 heures la radioactivité totale par scintillation liquide dans des prélèvements de 1ml de liquide récepteur en présence d'un mélange scintillant.

Les essais avec différents principes actifs ont été réalisés comparativement à des compositions renfermant le 17β estradiol radiomarqué au tritium par dilution isotopique (2, 4, 6, 7 - ³H - estradiol)

a) Principe actif : sélégiline

Les essais, réalisés sur la molécule marquée au tritium par dilution is topique, ont fournis les résultats suivants :

1ère série d'essais

	% en poids	Flux (µg. h ⁻¹ . cm ⁻²)
Ethylcellulose	5	
Estradiol	2	0.732 ± 0.110
Composé 1	20	
Ethanol	73	
Ethylcellulose	5	
Sélégiline	4	$4,010 \pm 0,898$
Composé 7	20	
Ethanol	71	

2ème série d'essais

	% en poids	Flux (µg. h ⁻¹ . cm ⁻²)
Ethylcellulose Estradiol Composé 1 Ethanol	5 2 20 73	0,598 ± 0,173
Ethylcellulose Sélégiline Composé 1 Ethanol	5 10 20 65	7,878 ± 2,600
Ethylcellulose Sélégiline Composé 2	5 10 20	6,645 ± 0,809

65

Ethanol

b) Principe actif: ibuprofène

Les essais effectués sur la molécule radiomarquée au tritium par dilution isotopique, ont fourni les résultats suivants :

1ère série d'essais

	% en poids	Flux (µg. h ⁻¹ . cm ⁻²)
Ethylcellulose	5	
Estradiol	2	$0,909 \pm 0,184$
Composé 1	20	
Ethanol	73	
Ethylcellulose	5	
lbuprofène	2	$1,432 \pm 0,307$
Composé 1	20	
Ethanol	· 73	

Un essai comparatif supplémentaire effectué avec une composition contenant 5% d'éthylcellulose, 2% d'ibuprofène et 93% d'éthanol a fourni des flux de diffusion transcutanés de 0,780 µg. h⁻¹. cm⁻².

Ce résultat montre nettement que le Composé 1 joue un rôle de promoteur d'absorption transdermique pour l'ibuprofène.

2ème série d'essais

ids Flux (µg. h ⁻¹ . cm ⁻²)
0.805 ± 0.102

Ethylcellulose Ibuprofène Composé 1 Ethanol	5 2.5 20 72,5	1,911 ± 0,137
Ethylcellulose Ibuprofène Composé 7 Ethanol	5 2 20 73	1,272 ± 0.292

c) Principe actif : clonidine

Les essais, réalisés avec la molécule marquée au tritium par dilution isotopique (chlorhydrate de phényl-4-3H-clonidine), ont fourni les résultats suivants :

1,100,111,100,111		
	% en poids	Flux (µg. h ⁻¹ . cm ⁻²)
Ethylcellulose	5	
Estradiol	2	$0,761 \pm 0,134$
Composé 1	20	
Ethanol	73	
Ethylcellulose	5	
Clonidine	2	$0,213 \pm 0,127$
Composé 1	20	
Ethanol	73	

Un essai comparatif supplémentaire effectué avec une composition contenant 5% d'éthylcellulose, 2% de clonidine et 93% d'éthanol a fourni des flux de diffusion transcutanés de $0.079 \pm 0.118 \,\mu g. \, h^{-1}. \, cm^{-2}.$

Ce résultat montre que le Composé 1 joue un rôle de promoteur d'absorption transdermique pour la clonidine.

d) Principe actif : testostérone

L s ssais, réalis s sur la molécule marquée au tritium par dilution isotopique (1, 2, 6, 7-3H-testostéron), ont fourni l s résultats suivants :

1ère série d'essais

	% en poids	Flux (µg. h ⁻¹ . cm ⁻²)
Ethylcellulose	5	
Estradiol	2	0,679 ± 0,065
Composé 1	20	
Ethanol	73	
Ethylcellulose	5	
Testostérone	2	$1,637 \pm 0,164$
Composé 1	20	
Ethanol	73	
Ethylcellulose	5	
Testostérone	2	1,274 ± 0,128
Composé 1	15	
Ethanol	78	

2ème série d'essais

	% en poids	Flux (µg. h ⁻¹ . cm ⁻²)
Ethylcellulose	5	
Testostérone	2	$1,419 \pm 0,189$
Composé 1	20	
Ethanol	73	

Un essai supplémentaire effectué avec une composition contenant 5% d'éthylcellulose, 2% de testostérone et 93% d'éthanol a fourni des flux de diffusion transcutanés de $0,443 \pm 0,190 \,\mu g. \, h^{-1}. \, cm^{-2}.$

Ce résultat montre que le Composé 1 a bien un rôle de promoteur d'absorption transdermique pour la testostérone.

e) Principe actif : acétate de noréthindrone

Les essais, réalisés avec la molécule marquée au tritium par dilution isotopique, ont fourni les résultats suivants :

1ère serie d'essais

-	% en poids 5	Flux (µg. h ⁻¹ . cm ⁻²)
Ethylcellulose		0,588 ± 0,077
Estradiol	2	0,555 1 0,577
Composé 1	20	
Ethanol	73	
Ethylcellulose	5	
Acétate de noréthindrone	3	$0,438 \pm 0,194$
Composé 1	20	
Ethanol	72	
Ethylcellulose	5	
Acétate de noréthindrone	2	
Composé 7	20	$0,241 \pm 0,101$
Ethanol	73	

2ème série d'essais

	% en poids	Flux (µg. h ⁻¹ . cm ⁻²)
Ethylcellulose	5	
Estradiol	2	$0,276 \pm 0,143$
Composé 1	20	
Ethanol	73	
Ethylcellulose	5	
Acétate de noréthindrone	2	0.341 ± 0.078
Composé 1	20	
Ethanol	73	

Un essai supplémentaire effectué avec une composition contenant 5% d'éthylcellulose, 2% d'acétate de noréthindrone et 93% d'éthanol a fourni des flux de

diffusion transcutanés de 0,066 ± 0,026 μg. h⁻¹. cm⁻², ce qui montre que le Composé 1 a bien un rôle de promoteur d'absorption transdermique pour l'acétate de noréthindrone.

f) Principe actif : acide acétylsalicylique

Les essais, réalisés avec la molécule marquée au ¹⁴C par dilution isotopique (acide carboxyl-¹⁴C acétylsalicylique), ont fourni les résultats suivants :

	% en poids	Flux (µg. h ⁻¹ . cm ⁻²)
Ethylcellulose	5	
Estradiol	2	$0,554 \pm 0,108$
Composé 1	20	
Ethanol	73	
Ethylcellulose	5	
Acide acétylsalicylique	2	$1,724 \pm 0,153$
Composé 1	20	
Ethanol	73	
Ethylcellulose	5	
Acide acétylsalicylique	2	$1,689 \pm 0,127$
Composé 7	20	
Ethanol	73	

D. Matrice: polyvinylpyrrolidone / acétate de vinyle

Principe actif: estradiol

On a pratiqué une série d'essais supplémentaires analogues à celui décrit au paragraphe I. A. de manière à déterminer les flux de diffusion transcutanés d'estradiol à partir de compositions de l'invention comportant une matrice de polyvinylpyrrolidone / acétate de vinyle (PVP VA).

A cet effet, on a utilisé des compositions de formulation suivante :

	% en poids
PVP VA	P%
Estradiol	2%

20% Composé 1 (78-P)% Ethanol

comparativement à une Composition C de l'invention comportant une matrice formée d'éthylcellulose :

	% en poids
Ethylcellulose	5%
Estradiol	2%
Composé 1	20%
Ethanol	73%

On a obtenu les résultats suivants :

PVP VA (P%)	Flux (µg. h ⁻¹ . cm ⁻²)
2	0,165 ± 0,014
3	0,212 ± 0,026
4	0,209 ± 0,023
5	$0,205 \pm 0,037$
Composition C	0,321 ± 0,073

En vue d'un test comparatif, on a tenté de préparer une composition transdermique comportant 2% d'estradiol, une matrice, un solvant et un gaz propulseur analogues à ceux décrits dans le brevet EP 0319555 à savoir 2,5% de PVP VA, 2,5% de n-butyl ester de l'acide méthacrylique, 15% d'éthanol, 13% de dichlorométhane et 61,5% de fréon auxquels on a ajouté 5% de Composé 1, promoteur utilisé dans la présente invention.

Toutefois, cette composition à 2% d'estradiol n'a pu être réalisée, ce principe actif ne parvenant pas à se dissoudre dans un tel mélange.

Enfin, une composition de formulation :

	% en poias
PVP VA	3%
Estradiol	2%
Composé 1	25%
Ethanol	70%

a fourni des flux de diffusion transcutanés de 0,232 ± 0,028 µg. h⁻¹, cm⁻².

II. Essais in vivo

Des essais ont également été effectués *in vivo* sur le microporc de type Yucatan pesant environ 13 kgs sur lequel on applique :

- soit 100 µl d'une composition à 2% d'estradiol selon l'invention, par pulvérisation sur 30 cm² de peau, ce qui équivaut à 1,5 mg d'estradiol
- soit 2,5 g de gel OESTROGEL® par étalement sur 100 cm² de peau, ce qui équivaut également à 1,5 mg d'estradiol.

On a alors déterminé, à différents intervalles de temps, les taux plasmatiques en estradiol.

Dans ces conditions d'application, comparables à celles pouvant être utilisées chez la femme, les concentrations plasmatiques en estradiol produites par la composition de l'invention et le gel OESTROGEL® ont été respectivement d'environ 390 pg/ml et 170 pg/ml, 8 heures après application et environ 304 pg/ml et 160 pg/ml, 24 heures après application.

La composition de l'invention est, par conséquent, environ deux fois plus performante que le gel OESTROGEL® pour la production de taux sanguins en estradiol durant une période de 24 heures.

Des tests comparatifs analogues, pratiqués avec les Compositions X et Y selon l'état de la technique, ont également mis en évidence une supériorité significative des compositions de l'invention pour la production de taux sanguins importants et prolongés en estradiol.

Les Exemples, non limitatifs suivants, illustrent la préparation de compositions de l'invention ainsi que des matrices pour compositions transdermiques selon l'invention.

EXEMPLE 1

Composition transdermique contenant l'estradiol

On prépare 100 g d'une composition transdermique de formulation suivante :

	% en poids
Ethylcellulose 6 mPa.sec	5%
Estradiol	2%
2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	20%
Ethanol	73%

en mélangeant pendant 30 secondes et sous agitation magn tique 73 g d'éthanol et 20 g d 2-éthyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle.

On ajoute alors, par petites fractions, 2 g d'estradiol au mélange obtenu puis, après dissolution complète (5 minutes), on introduit 5 g d'éthylcellulose 6 mPa.sec, sous vive agitation, afin d'éviter la formation de grumeaux. La solution finale obtenue est homogène légèrement opalescente.

En vue d'une administation par pulvérisation, on remplit des boîtiers en aluminium à l'aide de 5 ml de la solution précédemment obtenue et on les munit d'une vasopompe à sertir comportant un bouton poussoir.

On actionne deux fois la pompe pour l'amorcer avant sa première utilisation.

EXEMPLES 2 à 38

Compositions transdermiques contenant l'estradiol

En utilisant le même procédé que dans l'Exemple 1, on a préparé les compositions transdermiques de formulations suivantes :

	%	en poids
EX.2	Ethylcellulose	5%
	Estradiol	1%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	20%
	Ethanol	74%
EX.3	Ethylcellulose	5%
	Estradiol	2%
	12-Acétoxystéarate de 2-éthyl-hexyle	20%
	Ethanol	73%
EX.4	Ethylcellulose	5%
	Estradiol	1,5% .
	Laurate d'hexyle	20%
	Ethanol	73,5%
EX. 5	Ethylcellulose	5%
	Estradiol	2,5%
	2-Octyl-dodécanol	20%
	Ethanol	72,5%
EX. 6	Ethylcellulose	5%
	Estradiol	3%
	12-Hydroxystéarate de 2-éthyl-hexyle	20%
	·	

	Ethanol	72%
EX.7	Ethylcellulose	2%
	Estradiol	1%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	20%
	Ethanol	77%
EX.8	Ethylcellulose	5%
	Testosterone	2%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	20%
	Ethanol	73%
EX. 9	Ethylcellulose	5%
	Estradiol	2%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	5%
	Ethanol	88%
EX. 10	Ethylcellulose	5%
	Estradiol	2%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	15%
	Ethanoi	78%
EX. 11	Ethylcellulose	5%
	Estradiol	2%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	20%
	isopropanol	73%
EX. 12	Ethylcellulose	5%
	Estradiol	4%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	20%
	Ethanol / isopropanol 30/70	71%
EX. 13	Ethylcellulose	5%
	Estradiol	6%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	20%
	Isopropanol	69%
EX. 14	Estradiol	2%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	20%
	Ethanol	78%
EX. 15	Ethylcellulose	2%
	Estradiol	2%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	20%
	Ethanol	76%

EX. 16	Ethylcellulose	3%
	Estradiol	2%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	20%
	Ethanol	75%
EX. 17	Ethylcellulose	4%
	Estradiol	2%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	20%
	Ethanol	74%
EX. 18	Ethylcellulose	6%
	Estradiol	2%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	20%
	Ethanol	72%
EX. 19	Ethylcellulose	5%
	Sélégiline	10%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	20%
	Ethanol	65%
EX. 20	Ethylcellulose	5%
	Sélégiline	4%
	Succinate de 2-éthyl-hexyle	20%
	Ethanol	71%
EX. 21	Ethylcellulose	5%
	Sélégiline	10%
	Myristate d'isopropyle	20%
	Ethanol	65%
EX. 22	Ethylcellulose	5%
	lbuprofène	2%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	20%
	Ethanol	73%
EX. 23	Ethylcellulose	5%
	Ibuprofène	2,5%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	20%
	Ethanol	72,5%
EX. 24	Ethylcellulose	5%
	Ibuprofène	2%
	Succinate de 2-éthyl-hexyle	20%
	Ethanol	73%

EX. 25	Ethylcellulose	5%
	Clonidin	2%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	20%
	Ethanol	73%
EX. 26	Ethylcellulose	5%
	Testostérone	2%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	15%
	Ethanol	78%
EX. 27	Ethylcellulose	5%
	Acétate de noréthindrone	3%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	20%
	Ethanol	72%
EX. 28	Ethylcellulose	5%
	Acétate de noréthindrone	2%
	Succinate de 2-éthyl-hexyle	20%
	Ethanol	73%
EX.29	Ethylcellulose	5%
	Acétate de noréthindrone	2%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	20%
	Ethanoi	73%
EX. 30	Ethylcellulose	5%
	Acide acétylsalicylique	2%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	20%
	Ethanol	73%
EX. 31	Ethylcellulose	5%
	Acide acétylsalicylique	2%
	Succinate de 2-éthyl-hexyle	20%
	Ethanol	73%
EX. 32	PVP VA	2%
	Estradiol	2%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	20%
	Ethanol	76%
EX. 33	PVP VA	3%
	Estradiol	2%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	20%
	Ethanol	75%

EV 24	PVP VA	4%
EX. 34	Estradiol	2%
	2-Ethyl-hexanoale de 2-éthyl-hexyle	20%
		74%
	Ethanol	5%
<u>EX. 35</u>	PVP VA	2%
	Estradiol	20%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	73%
	Ethanol	3%
EX. 36	PVP VA	2%
	Estradiol	
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	25%
	Ethanol	70%
EX.37	Ethylceilulose	5%
	Estradiol	2%
	2-Ethyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle	30%
	Ethanol	63%

EXEMPLE 38

Matrice pour composition transdermique

On prépare 98 g d'une matrice pour composition transdermique en mélangeant, pendant 30 secondes, 73 g d'éthanol et 20 g de 2-éthyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle. On ajoute alors 5 g d'éthylcellulose 6 mPa.sec, sous vive agitation, afin d'éviter la formation de grumeaux.

La matrice, ainsi obtenue, est prête à recevoir un principe actif, par incorporation, de manière à former une composition pharmaceutique contenant 2% en poids de ce principe actif, applicable par pulvérisation.

REVENDICATIONS

- Composition pharmaceutique pour administration transdermique caractérisée en ce qu'elle comprend :
 - a) éventuellement une matrice polymérique de relargage capable de former un film souple après séchage, choisie parmi des polymères ou copolymères cellulosiques ou des copolymères vinylpyrrolidone / acétate de vinyle.
 - b) un principe actif
 - c) un promoteur d'absorption transcutanée du principe actif
 - d) un solvant non aqueux, physiologiquement acceptable capable de dissoudre la matrice de relargage, le principe actif et le promoteur d'absorption transcutanée ainsi que de s'éliminer rapidement par évaporation au contact de la peau.
- 2. Composition pharmaceutique pour administration transdermique caractérisée en ce qu'elle comprend :
 - a) une matrice polymérique de relargage capable de former un film souple après séchage, choisie parmi des polymères ou copolymères cellulosiques
 - b) un principe actif
 - c) un promoteur d'absorption transcutanée du principe actif
 - d) un solvant non aqueux physiologiquement acceptable capable de dissoudre la matrice de relargage, le principe actif et le promoteur d'absorption transcutané ainsi que de s'éliminer rapidement par évaporation au contact de la peau.
- 3. Composition pharmaceutique selon la Revendication 1 ou 2 caractérisée en ce qu la matrice polymérique de relargage est présente à raison de 0% à 6% du poids de la composition.
- 4. Composition pharmaceutique selon la Revendication 3 caractérisée en ce que la matrice polymérique de relargage est présente à raison de 1% à 5% du poids de la composition.
- 5. Composition pharmaceutique selon une des Revendications 1 à 4 caractérisée en ce que le principe actif est présent à raison de 0,1% à 20% du poids de la composition.
- 6. Composition pharmaceutique selon une des Revendications 1 à 5 caractérisée en ce que le promoteur d'absorption transcutanée est présent à raison de 15% à 30% du poids de la composition.
- 7. Composition pharmaceutique selon la Revendication 6 caractérisée en ce que le promoteur d'absorption transcutanée est présent à raison de 15% à 25% du poids de la comp sition.

- 8.Composition pharmaceutique selon une des Revendicati ns 1 à 7 caractérisée en ce que le solvant non aqueux physiologiquement acceptable est présent à raison de 44% à 84,9% du poids de la composition.
- 9.Composition pharmaceutique selon une des Revendications 1 à 8 caractérisée en ce que la matrice polymérique de relargage est un polymère ou copolymère cellulosique soluble dans le solvant non aqueux physiologiquement acceptable.
- 10. Composition pharmaceutique selon la Revendication 9 caractérisée en ce que le polymère ou copolymère cellulosique est l'éthylcellulose, l'acétate butyrate de cellulose, l'acétate propionate de cellulose ou une hydroxypropylméthylcellulose greffée ou non.
- 11. Composition pharmaceutique selon la Revendication 9 caractérisée en ce que le polymère ou copolymère cellulosique est l'éthylcellulose.
- 12.Composition pharmaceutique selon une des Revendications 1 à 8, caractérisée en ce que le copolymère vinylpyrrolidone / acétate de vinyle est le polyvinylpyrrolidone / acétate de vinyle.
- 13. Composition pharmaceutique selon une des Revendications 1 à 12 caractérisée en ce que le principe actif est une substance soluble dans le solvant non aqueux physiologiquement acceptable choisie dans les groupes suivants : un bronchodilatateur; un diurétique; un agent antibactérien; un agent antiacnéique; un sédatif ou tranquillisant; un psychostimulant; un anxiolytique; une hormone; un stéroïde androgénique; un stéroïde oestrogénique; un stéroïde progestatif; une hormone thyroïdienne; un antipyrétique; un analgésique narcotique ou un analgésique majeur; un hypoglycémiant; un antispasmodique; un antitabagique; un antimalarique; un beta-bloquant; un agent antiarthritique; un agent anti-inflammatoire non stéroïdien; un agent antiostéoporotique; un agent de blanchiment cutané; un vasodilatateur; un antihypertenseur; un antiparkinsonien; un antimigraineux; un agent contraceptif; un antiulcéreux; un anticancéreux; un apport nutritionnel.
 - 14. Composition pharmaceutique selon une des Revendications 1 à 13 caractérisée en ce que le principe actif est choisi parmi l'estradiol, la sélégiline, l'ibuprofène, la clonidine, l'acétate de noréthindrone, la testostérone ou l'acide acétylsalicylique.
 - 15. Composition pharmaceutique selon la Revendication 14, caractérisée en ce que l'estradiol est présent à raison de 0,5% à 6% du poids de la composition.
 - 16. Composition pharmaceutique selon la Revendication 15, caractérisée en ce que l' stradiol est pr'sent à raison de 1% à 2% du poids de la composition.

- 17.C mpositi n pharmaceutique selon une des Rev ndications 1 à 13 caractérisée en ce qu'elle contient une association de principes actifs constituée d'un stéroïde progestatif et d'un stéroïde oestrogénique.
- 18.Composition pharmaceutique selon une des Revendications 1 à 17 caractérisée en ce que le promoteur d'absorption transcutanée est choisi parmi:
 - un ester d'acide gras aliphatique, soluble dans le solvant non aqueux physiologiquement acceptable, ayant au total de 10 à 30 atomes de carbone et étant éventuellement substitué par un ou deux groupements hydroxyles, carboxyliques ou acyloxy en C₁-C₄ ou éventuellement interrompu par une ou deux liaisons éthyléniques ou par un ou deux oxygènes éther
 - un alcool gras aliphatique en C₁₀-C₃₀, soluble dans le solvant non aqueux physiologiquement acceptable, et éventuellement substitué par un ou deux groupements hydroxyles, carboxyliques ou acyloxy en C₁-C₄ ou étant éventuellement interrompu par une ou deux liaisons éthyléniques ou par un ou deux oxygènes éther.
- 19. Composition phamaceutique selon la Revendication 18 caractérisée en ce que le promoteur d'absorption transcutanée est choisi parmi :
 - un ester d'acide gras aliphatique soluble dans le solvant non aqueux physiologiquement acceptable et de formule générale :

dans laquelle R représente un groupement alkyle ou alcényle, linéaire ou ramifié, en C₂-C₁₇ éventuellement substitué par un groupement hydroxyle, carboxylique ou acyloxy en C₁-C₄ et R₁ représente un groupement alkyle, linéaire ou ramifié, en C₃-C₈ éventuellement substitué par un ou deux groupements hydroxyles ou R₁ représente un groupement

-CH₂-CH₂-O-(CH₂)₂-O-CH₂-CH₃, l'ester d'acide gras aliphatique comportant un minimum de 10 atomes de carbone et un maximum de 2 groupements hydroxyles

un alcool gras aliphatique, soluble dans le solvant non aqueux physiologiquement acceptable et de formule générale :

dans laquelle R2 représente un groupement alkyle en C10-C20.

20.Composition pharmaceutique selon la Revendication 19 caractérisée en ce que R₁ représente un group ment isopropyle, 2-éthyl-hexyle ou 1, 2-dihydroxy-éthyle.

- 21. Composition pharmaceutique selon une d's Revendications 18 ou 19 caractérisée en ce que le promoteur d'absorption transcutané est choisi parmi les :
 - 2-éthyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle
 - myristate d'isopropyle
 - myristate de l'éther monoéthylique du diéthylèneglycol
 - palmitate d'isopropyle
 - 2-octyldodécanol
 - undécylénate de 2-éthyl-hexyle
 - succinate de 2-éthyl-hexyle
 - 12-hydroxy-stéarate de 2-éthyl-hexyle
 - 12-acétoxy-stéarate de 2-éthyl-hexyle
 - isostéarate de glycérol
 - · laurate d'hexyle
- 22. Composition pharmaceutique selon la Revendication 18, 19 ou 20 caractérisée en ce que le promoteur d'absorption transcutanée est le 2-éthyl-hexanoate de 2-éthyl-hexanoate de
- 23. Composition pharmaceutique selon une des Revendications 1 à 22 caractérisée en ce que le solvant non aqueux physiologiquement acceptable est un composé de point d'ébuliition inférieur à 100 °C à pression atmosphérique.
- 24. Composition pharmaceutique selon la Revendication 23 caractérisée en ce que le composé de point d'ébuliition inférieur à 100 °C est le dichlorométhane, l'éthanol, l'isopropanol ou l'acétate d'éthyle.
- 25. Composition pharmaceutique selon la Revendication 23 caractérisée en ce que le solvant non aqueux physiologiquement acceptable est l'éthanol.
- 26. Composition pharmaceutique pour administration transdermique caractérisée en ce qu'elle comprend, en poids :
 - a) de 0% à 6% d'une matrice polymérique de relargage capable de former un film souple après séchage, choisie parmi des polymères ou copolymères cellulosiques
 - b) de 0.1% à 20% d'un principe actif
 - c) de 15% à 30% d'un promoteur d'absorption transcutanée du principe actif choisi parmi les :
 - 2-éthyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle
 - myristate d'isopropyle
 - myristat de l'éther mon éthylique du diéthylèneglycol
 - palmitate d'isopr pyl

- 2-octyldodécanol
- undécylénate de 2-éthyl-hexyle
- * succinate de 2-éthyl-hexyle
- 12-hydroxystéarate de 2-éthyl-hexyle
- laurate d'hexyle
- isostéarate de glycérol
- 12-acétoxy-stéarate de 2-éthyl-hexyle
- d) de 44% à 84,9% d'un solvant non aqueux physiologiquement acceptable capable de dissoudre la matrice de relargage, le principe actif et le promoteur d'absorption transcutanée ainsi que de s'éliminer rapidement par évaporation au contact de la peau choisi parmi le dichlorométhane, l'éthanol, l'isopropanol ou l'acétate d'éthyle.

27. Composition pharmaceutique selon la Revendication 26 caractérisée en ce que :

- le polymère ou copolymère cellulosique est l'éthylcellulose
- le principe actif est l'estradiol
- le promoteur d'absorption transcutanée est le 2-éthyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle
- le solvant physiologiquement acceptable est l'éthanol.
- 28. Composition selon une des Revendications 1 à 27 caractérisée en ce qu'elle est appliquée par pulvérisation directe sans l'aide de gaz propulseur comprimé ou liquéfié.
- 29. Composition selon une des Revendications 1 à 28 caractérisée en ce qu'elle est appliquée sur une zone cutanée de 10 à 40 cm².
- 30. Matrice pour composition pharmaceutique destinée à une administration transdermique caractérisée en ce qu'elle comprend :
 - a) une matrice polymérique, pour le relargage d'un principe actif, capable de former un film souple après séchage, choisi parmi des polymères ou copolymères cellulosiques ou des copolymères vinylpyrrolidone / acétate de vinyle.
 - b) un promoteur d'absorption transcutanée du principe actif
 - c) un solvant non aqueux physiologiquement acceptable capable de dissoudre la matrice de relargage et le promoteur d'absorption transcutanée ainsi que de s'éliminer rapidement par évaporation au contact de la peau.
- 31. Matrice pour composition pharmaceutique selon la Revendication 30 caractérisée en ce que la matrice polymérique de relargage est un polymère ou copolymère cellulosique soluble dans le solvant non aqueux physiologiquement acceptable.

- 32. Matrice pour composition pharmaceutique selon la Revendication 31 caractérisée en ce que le polymère ou copolymère cellulosique est l'éthylcellulose, l'acétate butyrate de cellulose, l'acétate propionate de cellulose ou une hydroxypropylméthylcellulose greffée ou non.
- 33. Matrice pour composition pharmaceutique selon la Revendication 32 caractérisée en ce que le polymère ou copolymère cellulosique est l'éthylcellulose.
- 34. Matrice pour composition pharmaceutique selon la Revendication 30, caractérisée en ce que le copolymère vinylpyrrolidone / acétate de vinyle est le polyvinylpyrrolidone / acétate de vinyle.
- 35.Matrice pour composition pharmaceutique selon une des Revendications 30 à 33 caractérisée en ce que le promoteur d'absorption transcutanée est choisi parmi :
 - un ester d'acide gras aliphatique, soluble dans le solvant non aqueux physiologiquement acceptable, ayant au total de 10 à 30 atomes de carbone et étant éventuellement substitué par un ou deux groupements hydroxyles, carboxyliques ou acyloxy en C1-C4 ou éventuellement interrompu par une ou deux liaisons éthyléniques ou par un ou deux oxygènes éther
 - un alcool gras aliphatique en C₁₀-C₃₀, soluble dans le solvant non aqueux physiologiquement acceptable, et éventuellement substitué par un ou deux groupements hydroxyles, carboxyliques ou acyloxy en C₁-C₄ ou étant éventuellement interrompu par une ou deux liaisons éthyléniques ou par un ou deux oxygènes éther.
- 36. Matrice pour composition pharmaceutique selon la Revendication 35 caractérisée en ce que le promoteur d'absorption transcutanée est choisi parmi :
 - * un ester d'acide gras aliphatique soluble dans le solvant non aqueux physiologiquement acceptable et de formule générale :

dans laquelle R représente un groupement alkyle ou alcényle, linéaire ou ramifié, en C₂-C₁₇ éventuellement substitué par un groupement hydroxyle, carboxylique ou acyloxy en C₁-C₄ et R₁ représente un groupement alkyle, linéaire ou ramifié, en C₃-C₈ éventuellement substitué par un ou deux groupements hydroxyles ou R₁ représente un groupement

-CH₂-CH₂-O-(CH₂)₂-O-CH₂-CH₃, l'ester d'acide gras aliphatique comportant un minimum de 10 atomes de carbone et un maximum de 2 groupements hydroxyles

un alcool gras aliphatique, soluble dans le solvant non aqueux physiologiquement acceptable et de formule générale :

dans lequelle R2 représente un groupement alkyle en C10-C20.

- 37. Matrice pour composition pharmaceutique selon la Revendications 35 ou 36 caractérisé en ce que le promoteur d'absorption transcutanée est choisi parmi les :
 - 2-éthyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle
 - myristate d'isopropyle
 - myristate de l'éther monoéthylique du diéthylèneglycol
 - palmitate d'isopropyle
 - 2-octyldodécanol
 - undécylénate de 2-éthyl-hexyle
 - * succinate de 2-éthyl-hexyle
 - 12-hydroxy-stéarate de 2-éthyl-hexyle
 - 12-acétoxy-stéarate de 2-éthyl-hexyle
 - isostéarate de glycérol
 - laurate d'hexyle
- 38. Matrice pour composition pharmaceutique selon la Revendication 35 caractérisée en ce que le promoteur d'absorption transcutanée est le 2-éthyl-hexanoate de 2-éthyl-hexyle.
- 39. Matrice pour composition pharmaceutique selon une des Revendications 30 à 38 caractérisée en ce que le solvant non aqueux physiologiquement acceptable est un composé de point d'ébuilition inférieur à 100 °C à pression atmosphérique.
- 40. Matrice pour composition pharmaceutique selon la Revendication 39 caractérisée en ce que le composé de point d'ébullition inférieur à 100 °C est le dichlorométhane, l'éthanol, l'isopropanol ou l'acétate d'éthyle.
- 41. Matrice pour composition transdermique selon la Revendication 39 caractérisée en ce que le composé de point d'ébullition inférieur à 100 °C est l'éthanol.
- 42. Matrice pour composition pharmaceutique selon une des Revendications 30 à 41 caractérisée en ce qu'au sein de ladite composition pharmaceutique contenant le principe actif, la matrice de relargage représente de 0% à 6%, le promoteur d'absorption transcutanée représente de 15% à 30% et le solvant non aqueux physiologiquement acceptable représente de 44% à 84,9%, ces pourcentages étant exprimés en poids de la composition pharmaceutique finale.